

Combivir®

MR F_f

GlaxoSmithKline

Filmdragerad tablett 150 mg/ 300 mg

(Vit till off-white, kapselformad, 7,3 x 17,7 mm, filmdragerad tablett med brytskåra och med koden "GXFC3" på båda sidorna)

Virushämmande medel mot hivinfektioner, kombinationer

Aktiva substanser (i bokstavsordning):

Lamivudin

Zidovudin

ATC-kod:

J05AR01

Läkemedel från GlaxoSmithKline omfattas av Läkemedelsförsäkringen.

Läkemedlet distribueras också av företag som inte omfattas av Läkemedelsförsäkringen, se Förpackningar.

Innehåll (substanser av betydelse för bedömning av hanteringsrisk)

150 mg lamivudin och 300 mg zidovudin

Farliga egenskaper (av betydelse för bedömning av hanteringsrisk)

Direktkontakt med ögonen kan orsaka tillfällig irritation. Misstänkts kunna orsaka genetiska defekter och cancer. Misstänkts kunna skada fertiliteten eller det ofödda barnet. Långvarig eller upprepad exponering kan ge kroniska skador och orsaka organskador. Följande skadliga effekter har rapporterats i terapeutisk användning av detta material: Huvudvärk, illamående, kräkningar, buksmärta, hudutslag.

Enligt FASS klassificering av läkemedel i samband med graviditet tillhör preparatet kategori B:3.

För skyddsåtgärder under graviditet hänvisas till lokala instruktioner.

Skyddsåtgärder vid hantering

Undvik direktkontakt med produkten.

Undvik kontakt under graviditet eller amning. Undvik långvarig exponering. Använd lämplig personlig skyddsutrustning. Använd lämpliga skyddskläder som skyddar mot hetta. Om kontakt med materialet är sannolik rekommenderas skyddsglasögon med sidoskärmar.

Cytostatika ska alltid beredas i säkerhetsbänk eller med slutet system för att skydda personal och omgivning för exponering.

Vid all hantering av krossad eller skadad tablett ska Arbetsmiljöverkets föreskrifter AFS 2005:5 "Cytostatika och andra läkemedel med toxisk effekt" följas.

Åtgärder vid spill och avfallshantering

Stoppa materialflödet om detta kan göras utan risk. Undvik utsläpp i avlopp, vattendrag eller på marken och i vattenmiljö.

Spill och kasserade läkemedel ska uppsamlas och omhändertas enligt lokala instruktioner Arbetsmiljöverkets föreskrifter om kemiska arbetsmiljörisker. (se även Arbetsmiljöverkets föreskrifter om kemiska arbetsmiljörisker och AFS2005:5 "Cytostatika och andra läkemedel med toxisk effekt").

Första hjälpen

- **Hudkontakt:**
Skölj huden omedelbart med rikliga mängder vatten. Nedstänkta kläder tas av och tvättas innan de används igen.
- **Ögonkontakt:**
Skölj grundligt med mycket vatten i minst 5 minuter.
- **Inandning:**
Flytta ut i frisk luft och vila. Vid andningsstillestånd, ge konstgjord andning. Vid andningssvårigheter skall utbildad personal ge syrgas.

VID KVARSTÅENDE BESVÄR KONTAKTA LÄKARE.

Ytterligare information

För ytterligare information om preparatet, se FASS-texten. Vid misstanke om förgiftning kontakta Giftinformationscentralen, tel 112.

Informationen i detta informationsblad är grundad på de fakta och de erfarenheter som är kända hos oss. Enligt Arbetsmiljöverkets föreskrifter om kemiska arbetsmiljörisker, ska arbetsgivaren informera berörda arbetstagare om hälso- och olycksfallsriskerna med farliga ämnen som förekommer på arbetsstället samt om hur dessa risker undviks. De hanterings- och skyddsinstruktioner som behövs ska lämnas till arbetstagarna och vara anpassade till den aktuella hanteringen på arbetsplatsen. Denna information kan därför behöva kompletteras.

Revisionsdatum: 2020-02-17